## (19)日本国特許 (JP) (12) 公表特許公報(A)

(11)物許出願公表番号 特表2000-503555 (P2000 - 503555A)

(43)公表日 平成12年3月28日(2000.3.28)

(B1) Int.Cl.1 A61L 33/00

鐵剛紀号

PΙ A61L 33/00 テマコート\*(参考)

7.

#### **審査前求 未前求 予備審客前求 有 (全 12 百)**

(21)出願證号 特層平8-530659 (86) (22)出顧日 平成8年2月6日(1995,2,6) (85) 翻訳文提出日 平成9年10月13日(1997,10,13) (86)国際出願番号 PCT/EP96/09471 (87)国際公園番号 WO96/32143 (87) 國際公開日 平成8年10月17日(1996, 10, 17) (31)優先権主張番号 19514104.0 (32) 優先日 平成7年4月13日(1996.4.13) (33) 優先権主張国 ドイツ (DE) (81)指常国 EP(AT. BE. CH. DE. DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, M C, NL, PT, SE), AU, CA, JP, KR, U

(71)出環人 ヘキスト・アクチエンゲゼルシヤット ドイツ連邦共和国デーー65926 フランク フルト・アム・マイン (禁地なし)

(72) 発明者 レエルス、マルティーン

ドイツ連邦共和国デー-35043 マルブル ク、ラーンプリク 14アー

(72)発明者 シコテユーパー、ヴェルナー

ドイツ連邦共和国デー-35094 ラーンタ ール、アム・プファールトール8 (74)代理人 弁理士 高木 千嘉 (外2名)

最終質に続く

(54) 【発明の名称】 ヒト生体の血液または創業内に導入可能な生物材料のためのコーティング

#### (57) 【要約】

コーティングは、成分が密媒、好ましくはクロロホルム に可容性の領成物から構成される。その成分の詳細は、 ポリーD.L-ラクチドのような医薬担体、セリンプロテ アーゼ阻害剤、有利にはトロンビン阻害剤およびプロス タグランジンもしくはプロスタサイクリンまたはそれら の誘導体である。このようなコーティングによって被覆 された生物材料は、組織または血液中で絶えず徐々に分 解して、血栓の形成を防止する。

## 【特許請求の鮮用】

- 1. ヒト生体の血流内または組織内に導入可能な生物材料、例えば注入、心臓またはパルーンカテーテル、心臓ペースメーカーおよび除細動装置用電極、総合材料、オキシジェネーター、血管の支持構築体(ステント)等のためのコーティングであり、血繁または細胞構成成分の接着による生物材料上の血液凝固をとくに防止するコーティングであり、血液および組織に適合性の医薬物質担体を有機溶媒に溶解し、これに少なくとも1種の医薬を配合し、生物材料に適用したのち溶媒を蒸発させ生体内で永減的に生物分解性を示すコーティングであって、この場合、医薬物質担体中に均一に分散した溶解された形態でセリンプロテァーゼの阻害加を存在させ、この阻害剤は医薬物質担体とともに同一有機溶媒に溶解し、したがつて生物材料への適用および溶媒の蒸発によって均一なコーティングとして得られる、医薬物質担体と阻害剤から構成され、内皮に匹敵する機能を育するコーティング。
- 2. 阻害剤は直接作用性のトロンピン阻害剤である請求項1記載のコーティング
- 3. トロンビン阻害剤は血液凝固の接触活性化を抑制する請求項2記載のコーティング。
- 4. 内皮様作用を達成するために、さらにプロスタクランジンもしくはプロスタ サイクリンまたは相当する誘導体を医薬物質担体および阻害刺とともに浩嫌に加え、それが医薬物質担体中に溶解された形態で含有される請求項1~3のいずれ
- え、それが医薬物質担係中に溶解された形態で含有される扁环項 1 ~ 3 のいすま かに記載のコーティング。
- 5. さらに迅速に放出される抗トロンビン、例えばヒルジンを医薬物質担体中に配合される請求項1~4のいずれかに記載のコーティング。
- 6. 医薬物質担体としてポリーD,L-ラクチドが使用される請求項1~5

のいずれかに記載のコーティング。

7. コーティングの個々の成分がクロロホルム中に溶解される請求項1~6のい

θμπ未満のペイント様接着層を形成する請求項1~7のいずれかに記載のコーティング。

## 9. 可溶性抗トロンピンとして以下の構造:

(式中、R'は、αもしくはβ位で結合し、3個までの炭素原子を有するアルキル基および/または各場合3個までの炭素原子を有するアルコキシ基で誘導体化されていてもよいナフタレン環、αもしくはβ位で結合し3個までの炭素原子を有するアルコキシ基で誘導体化されていてもよいナトラリンもしくはインダン環、4個までの炭素原子を有するアルキル基および/または標造0-X(式中、0は廃棄であり、Xは水素、メチル、エチル、n-ブロビル、i-ブロビルまたはtert-ブチルである)および/または構造-COOY(式中、Yは水素、メチル、エチル、n-ブロビル、i-ブロビル、tert-ブチル、i-ブロビル、tert-ブチル、i-ブロビル、tert-ブチル、i-ブナル、i-ベンチルまた

はネオペンチルである)の墓3個までにより誘導体化されていてもよいフェニル 環、3個までの炭素原子を有する5個までのアルキル基によって好ましくは誘導 体化されているクロマン系、構造A-B(式中、Aは-(CH,)。-、nは1~4で あり、Bはエステル化されているかもしくはアミド型であってもよく、エステル の場合は17個までの炭素原子を有するアルコールを含むカルポキシル官能基、ス 、Aは上述の意味であり、Bはカルポニルまたはスルホニルであり、基CはNー語合 a、β、yもしくはδアミノ酸またはNーグリコシド結合ウロン酸から誘導され、R。およびR。は互いに同種もしくは具種であって4個までの炭素原子を有するアルギル基であるか、または両者で8員環までの、ヒドロキシル基もしくは3個までの炭素原子を有するヒドロキシアルキル基(このヒドロキシル基は17個までの炭素原子を有するカルポン酸でエステル化されていてもよい)で誘導体化されていてもよい異項環を形成し、\*印で標識された炭素原子はRまたはS精造を有するが、好ましくはR構造(CRC220)である]を有する化合物を使用する請求項1~8のいずれかに記載のコーティング。

10、R'は4-メトキシ-2,3,6-トリメチルフェニルであり、R は-Ob - COOXであり、X は水素であり、R およびR は両者でビベリジンである請求項9 記載のコーティング。

11. コーティングの成分は溶媒好ましくはクロロホルムに溶解し、この場合、各成分の溶媒1ml当たりの含量は、

医薬物質担体: 100~300mg、好ましくは150~160mg、 直接作用性の抗トロンビン(CRC220): 0.5~20重量%、好ましくは

# 10重量%まで、

プロスタグランジン誘導体または相当する頻緑体: 0.3~2氫量%、好ましくは0.5~1氫量%、

ヒルジン: 0.5~10%

である請求項1~10のいずれかに記載のコーティング。

12、混合物は個々の物質それぞれ好ましくは5%からなる講求項10記載のコーティング。

## 【発明の詳細な説明】

とト生体の血流または組織内に導入可能な生物材料 のためのコーティング

本発明は、ヒト生体の血流または組織内に導入可能な生物材料(bionaterial)のためのコーティングに関する。この語は短期間もしくは長期間にわたり動脈 および静脈内ならびに生体組織内に留置されるかまたは血液に接触させる、例え ば注入カテーテル、心カテーテル、パルーンカテーテル、電極、血管助合のため の難合材料、オキシジェネーター、ステントと呼ばれる血管溶凝もしくは血管支 持体等を指して使用される。例えば、血栓の形成や炎症による患者の危険が知ら れており、治療の成功と障害の重角度に関してこれを考慮する必要がある。

EP-AI-0578998号には、このような生物材料を、生物分解性材料、例えばポリーD,L-ラクチドで装度する製造が関示されており、この生物分解性材料には医薬も導入され、植込まれた状態の生物分解材料の分解に際して、徐々に好ましくは一定の速度で、医薬が患者に放出される。医薬としては例えばヘバリンが挙げられていて、これは分散した影態で配合されており、ついで血液循環に特異的に到達して、抗トロンピンIIIおよびヘバリン補因子IIのような血繁性阻害物質の作用をその触媒として加速する。

さらに、ドイツ特許出願 P 43 34 272.8号およびP 44 35 652.8号には、物材料を生物分解性材料でコーティングし、この場合、コーティングは生物材料の一次構造のみが被覆されるように層厚100<sub>月</sub> m未満の極めて薄い層とすることが提案されている。例えば、一次構造が上述の血管補級もしくはステントのようにネットワーク構造である場合には、補級の個々の糸のみがコーティングされ、補級が完全なケーシングで包まれることはない。このタイプのペイント様のコーティングは、単にコーティング材料

の緩徐な生物学的微小分解によって抗血栓形成作用を発揮することが明らかにされている。この場合に使用されるコーティング材料は、生物材料に適用後に蒸発

マーまたは混合物等からなる。

これらの特許出願では、医薬物質として抗血液凝固性および抗炎症性医薬物質 を用い、コーティング材料中に医薬物質を配合することも提案されている。抗生 物質の配合も可能である。しかしながら、上述の方法とは異なり、これらの医薬 物質は血流中に広範囲に放出させるのではなく、主として局所的に作用させるこ とが意図されている。

このタイプのペイント様のコーティングに、医薬物質を配合して適宜組合わせることにより、血栓の形成を顕著に防止できることが実験から明らかにされ、したがって、このような処置を行わない場合には常に気がかりであった外科的危険は著しく軽減する。

本発明の目的は、この有利な作用をさらに増強できるコーティング材料の適用 に基づくものである。

この目的は、請求項1に記載の特徴を有する本発明によって達成される。

本発明によれば、医薬物質の担体自体と同様、コーティング材料の関製に必要な有機溶媒好ましくはクロロホルムにそれ自体溶解可能な少なくとも1種のセリンプロテアーゼ阻害剤が使用される。これにより均一溶液が得られ、これを生物材料に適用しついで溶媒を蒸発させ除去すると、溶解した均一な混合物が生物材料上にコーティングとして存在する。この阻害剤は直接作用するトロンビン阻害剤であり、すなわち内因性補因子等の関与を要しないで作用する。

均一に溶解させて同様に存在させることができる他の医薬には、プロスタグランジンまたはプロスタサイクリンがある。さらに即効性の抗血栓形成剤、例えば ヒルジンを導入することもできる。

使用が好ましい医薬物質担体はポリーD,Lーラクチドで、これはBoshringer, Ingelheimから R 203として購入できる。好ましく使用される抗トロンビンは請求 項9 および 1 0 に記載のアミジノフェニルアラニン誘導体であり、これはCRC 2 2 0 の名称でBehringserke AGから市販されおり、詳細はEP-AI-0513543号に記 および血漿タンパク質の接着防止機構を有するとの考えに基づくものであった。 この関連では、放出される物質例えばプロスタグランジンは、とくに血小板の沈 着を防止し、さらにトロンビンの形成に拮抗する物質が表面で産生される。

本発明の実験から、いわゆる自己清浄化表面、すなわち永統的な生物分解性材料は、均一に分散されたトロンピンおよびセリンプロテアーゼの阻害剤、ならびに必要に応じて、プロスタグランジンもしくはプロスタサイクリンまたは適当な類解体をコーティング材料中に溶解された形態で配合して組合わせると、血管内皮様作用を有することが明らかにされたのである。この結果は、自己清浄化表面コーティングとの組合せによって導入された溶解型医薬の全身的利用性は極めて低いが、沈着、血漿凝固の活性化および血中血小板の凝集は防止されるというものである。コーティング材料は、いわば長期デポ剤と呼ぶことが可能で、その目的は、医薬、特に抗トロンビンの放出を全身投与の既知の不利益を生じないために可能な限り低く維持することにある。

トロンビン阻害剤、例えばヒルジンおよび上記CRC220と合成プロス

タグランジン誘導体(アイロプロスト; iloprost)から構成される、いわゆる三 者混合物は、血液凝固の活性化のとくに高い危険を伴う移植体や補綴の血液循環 中への導入に際して、有用であることが証明されている。この場合、ヒルジンは 外科的局面において直接、迅速に利用可能なトロンピン阻害剤として作用し、そ れによって、外科的介入の体発症が軽減される。この医薬物質担体に同じく均一 に分散される阻害剤であれば、必要な長期間の適合性がもたらされる。

本発明のコーティング材料は、最初、医薬物質担体、好ましくはポリーD,Lーラクチド、および溶媒、好ましくはクロロホルムの基礎溶液を調製することにより製造される。この溶液には、50~300mg、好ましくは150~160mgの医薬物質担体が、溶媒、好ましくはクロロホルム1mlに溶解されている。

上述の杭トロンビンCRC220は、この基礎溶液に、含量が最終混合物中医薬物質 相体に基づいて0.5~約20重量%、軒ましくは10重量%までになるように溶解す 含量が完成溶液の2~10重量%、好ましくは約5重量%になるように加える。 この溶液を生物材料に適用したのち、クロロホルムを蒸発させると、医薬物質 担体と添加された医薬の均一な混合物がコーティングとして形成される。

# 【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH REPO	Inter foral Application No.
		PC1/EP 96/88471
Accenting B. Pillie	SHEACHEN OF SUBJECT MATTER AG11.33/08  AG11.33/08  FOR CHARACTER FOR CHARACTER SERVICE	
	coor wanth of other than driviness documentation to the other than and document	PPS are moduloid for the little securitied
	den har counted diffy the independed peach from oil day but, and when the counter of the but, and when the counter of the but of the	punctical, starch fermt medy
Cassony *		gra Relayata to daga No.
Ρ,χ	DE,A,43 34 272 (STEMBERGER AXEL OR) 13 April 1995 Cited in the application	1-8
r	see column 5, line 27 - line 30 see column 5, line 49 - column 6, line ; see claims	9-12
′	EP,A,8 299 698 (SANKYO CO) 18 January 19 see page 4, line 11 - line 15 see page 6, line 10 - line 58 see claims	1-12
1	EP,A,D 442 843 (PENTAPHANN AG) 21 August 1991 see claims	1-12
	-/	
		nt family mounters are Jissed in annual.
document of decrease of decrea	Accompany to the published show in their tendence and the control of the control	consequences above the intransported filling date of all the place of the control
	stud completion of the returnatural wards.   Date of a	of the international search report
	nating matrom of the ISA Attheories	

		101104 20100411	C // EP 95/00471		
Continuency DCCUMENTS CONTINUENCE TO BE RELEVANT  target ** Conston of Southeast, with indication where appropriate, of the referent planeges (Relevant to Column No.					
ergory.	Creation on anotheriot. And McCaston. Where appropriate, of the orderest planting.	Relevant to	otaro No.		
Y	EP,A,0 513 543 (BEHRINGMERKE AG) 19 November 1992 cited in the application see the whole document	9			
A	WO.A,94 26399 (NORSK HYDRO AS ;SCHOLANDER ELISABETH (55); MERYMSKI ANDRZEJ (PL);) 24 November 1994 see page 7, last paragraph	11	.12		

PC+/EP 96/09471

Patent document tiked in starch seport	Publication date	Patent family membersky	Publication class
DE-A-433427Z	13-04-95	DE-A- 4435652 EP-A- 9652017	11-04-96 19-05-95
EP-A-0299698	18-91-89	CA-A- 1301656 DE-A- 3874449 ES-T- 2045124 JP-A- 1104279 US-A- 5153003	26-95-92 15-10-92 16-01-94 21-94-89 96-10-92
EP-A-0442843	21-08-91	JP-A- 6317584 US-A- 5167192	15-11-94 16-02-93
EP-A-9513543	19-11-92	DE-A- 4115458 AT-T- 129563 AU-8- 651196 AU-8- 15066925 CA-A- 2068265 CH-A- 18672694 DE-D- 59204094 ES-T- 2079719 JP-A- 5155898 JP-B- 8009634 NT-A- 242666 US-A- 5467114	12-11-92 15-11-95 14-97-94 12-11-52 12-11-52 13-12-92 30-11-95 16-91-96 19-10-96
NO-A-9426399	24-11-94	NO-A- 931609 AU-9- 6816994 BR-A- 9406410 CA-A- 2162495 EP-A- 9699103 FI-A- 955525 NO-A- 954644	21-11-94 12-12-94 19-12-95 24-11-94 86-03-95 16-11-95 17-11-95

## フロントページの続き

(72)発明者 シユテムベルガー, アクセル ドイン連邦共和国デー - 85579 ノイビー ベルク・クラーマー - クレトシユトラーセ 35エー

(72)発明者 アルト,エクハルト ドイツ連邦共和国デーー85521 オトーブ ルン、アイヒエンドルプシュトラーセ52